PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/27423 G01N 30/48, B01J 20/26, 20/32 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 25. Juni 1998 (25.06.98) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT97/00278 (81) Bestimmungsstaaten: US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, (22) Internationales Anmeldedatum: 17. Dezember 1997 (17.12.97)Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen A 2209/96 18. Dezember 1996 (18.12.96) Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen. (71)(72) Anmelder und Erfinder: BUCHMEISER, Michael, Rudolf [AT/AT]; Mitterweg 172/9, A-6020 Innsbruck

(AT). BONN, Gunther, Karl [AT/AT]; Bahnhof-Umgebung 3, A-6170 Zirl (AT).

(74) Anwälte: TORGGLER, Paul usw.; Wilhelm-Greilstrasse 16, A-6020 Innsbruck (AT).

(54) Title: SEPARATION POLYMERS

(54) Bezeichnung: POLYMERES TRENNMATERIAL

(57) Abstract

The present invention relates to the use of norbornene, 7-norbornene or norbornadiene (association type I-III) polymers and copolymers as a separation material in separation processes such as chromotography, solid phase extraction or electrophoresis, but also in the air and wastewater treatment.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben wird die Verwendung von Polymeren oder Copolymeren von Norbornenen, 7-Oxanorbornenen oder Norbornadienen (Verbindungstyp I-III) als Trennmaterial in Trennverfahren wie der Chromatographie, Festphasenextraktion oder Elektrophorese, aber auch Luft- und Abwasseraufbereitung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

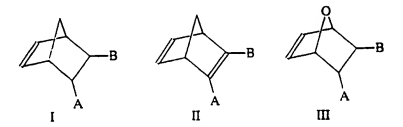
ΑL	Albanico	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Scnegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Мопасо	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	Œ	Irland	MN	Mongolei	UA -	Ukraine
BR	Brasilien	π	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	2W	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korca	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Ц	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Polymeres Trennmaterial

Auf dem Gebiet der Trennverfahren sind heute bereits eine Vielzahl von Trägern bekannt. Sie basieren im wesentlichen auf anorganischen Materialien wie Silica, Glas. Alox. Titandioxid, Zirkondioxid, sowie auf organischen Materialien wie Polystyrol-Divinylbenzol (PS-DVB) und diversen Acrylaten. Um diese Materialien für die unterschiedlichsten Applikation zugänglich zu machen, werden sie im allgemeinen nachderivatisiert. Diese Syntheseschritte sind wie alle heterogen geführten Synthesen nicht nur schwer kontrollier- und reproduzierbar, sondern sind überdies auf eine enge Zahl von Funktionalitäten beschränkt. Als Konsequenz dieser meist schlechten Charakterisierbarkeit ist ein Design dieser Materialien, das auf den jeweiligen Einsatz abzielt, wenn überhaupt nur schwer möglich, womit sich ein Austesten dieser rein auf empirischer Ebene abspielt.

Um gezielt Struktur-Effizienz-Beziehungen herstellen und somit ein Vordesign solcher Materialien durchführen zu können, bedurfte es eines neuen Konzepts. Nicht die Nachderivatisierung bestehender Systeme, sondern der Aufbau solcher unter Verwendung vorfunktionalisierter Bausteine erschien als die effizienteste Lösung des Problems. Zur Verwirklichung dieses Konzepts ist jedoch eine leistungsfähige, reproduzierbare, steuerbare und funktionalitätstolerante Polymerchemie nötig.

Es ist bekannt, daß Verbindungen des Typs I-III durch Initiatorsysteme auf der Basis der Schrock-Carbene bzw. Schrock Carbine polymerisiert werden können (R. R. Schrock, Acc. Chem. Res. 1990, 23, 158; US 5142073 A; US 4727215; US 4681956; WO 9604289 A1; WO 9320111 A2).



Verbindungen

des Typs I - III sind teilweise literaturbekannt (Sauer, J. Angew. Chem. 1966. 78, 233; Diels, O.; Alder, K. Liebigs Ann. Chen. 1928. 460, 98; Cope. A. C.; Ciganek, E.; LeBel, N. A. J. Am. Chem. Soc. 1959, 81, 2799; Diels, O.; Alder, K. Chem. Ber. 1929, 62, 554; Mowry, D. T. J. Am. Chem. Soc. 1947, 69, 573; Woodward, R. B.; Baer, H. J. Am. Chem. Soc. 1948, 70, 1161; Brion, F. Tetrahedron Lett. 1982, 23, 5299-5302; Robinson Jr, J. C.; Snyder, H. R.; Drake, N. L.; Draper, D. Org. Synth. Coll. Vol. III 1955, 520; Haslam, E. Tetrahedron 1980, 36, 2409; Schenker Angew. Chem. 1961, 73, 81) bzw. können sehr einfach stereoselektiv durch Diels-Alder Reaktionen mit oder ohne anschließender Weiterderivatisierung hergestellt werden.

Weiters ist bekannt, daß diese modernen Initiatorsysteme funktionalitätstolerant gestaltet werden können (R. H. Grubbs et. al, J. Am. Chem. Soc., 1988, 110, 960; ibid., 1988, 110, 7542).

Des weiteren ist bekannt, daß Bisnorbornadiene und Bisnorbornene zur Synthese vernetzter Systeme geeignet sind (Bazan, G. C.; Schrock, R. R. Macromolecules 1991, 24, 817).

Die aus einer solchen Polymerisation resultierenden funktionellen Polymere waren bis dato aufgrund ihrer physikalischen Eigenschaften (löslich oder ölig, unlöslich amorph) und ihres molekularen Aufbaues nicht für den Einsatz in den Trennverfahren geeignet und wurden daher auf diesem Gebiet nicht verwendet.

Die Erfindung geht von der Überlegung aus, daß die beschriebenen Polymere in eine Form gebracht werden können, in der sie selbst die Struktur des Trägermaterials bilden, insbesondere in der Form diskreter Partikel, oder daß sie als wirksamer Überzug für Teilchen verwendet werden können, welche dem System die gewünschten physikalischen Eigenschaften verleihen. Kern der Erfindung ist somit die Verwendung von Polymeren oder Copolymeren von Norbonenen. 7-Oxanorbonenen oder Norbonadienen (Verbindungstyp I-III) als Trennmaterial in Trennverfahren wie der Chromatographie. Festphasenextraktion oder Elektrophorese, aber auch Luft- und Abwasseraufbereitung.

Die Ausgestaltung der erfindungsgemäß verwendeten Polymere erfolgt in zwei Richtungen: einerseits geht es darum, durch entsprechende Wahl des Monomers eine bestimmte

Trennfunktion sicherzustellen, andererseits darum, insbesondere durch das Ausmaß der Vernetzung die physikalischen Eigenschaften der Polymere so zu steuern, daß sie für die Verwendung in einem Trennverfahren geeignet sind.

Die Polymere können auf mehrere Arten in eine für die Trennverfahren geeigneter Verwendung So können unter werden. geeignete Form gebracht Ring-Öffnungsmit mindestens zwei Verbindungen "Quervemetzer", das sind Metathese-aktiven Gruppen. im Zuge einer Suspensions- oder Massepolymerisation teilchenförmige, funktionalisierte Partikel mit definierter Größe, spez. Oberfläche und Funktionalität hergestellt werden. Diese 3-dimensionalen Netzwerke unterschiedlichen Vernetzungsgrades (= Verhältnis funktionelles Monomer : Quervernetzer) können hierbei als A-B-, B-A- Blockpolymere (A = funktionelles Monomer, B = Quervernetzer) bzw. random-Ein signifikanter Vorteil der hier verwendeten Poymere synthetisiert werden. Polymerisationsart liegt darin, daß die Polymerisationen meist "lebend" geführt werden können. "Lebend" heißt in diesem Zusammenhang, daß keine Kettenübertragungen. Kettenabbrüche erfolgen bzw. daß die Initiierung der Polyreaktion praktisch gleichzeitig stattfindet. Dies wiederum garantiert eine reproduzierbare Funktionalitätsdichte (=Kapazität).

Die im Zuge der Polyreaktion hergestellten, funktionellen Polymere stellen nun für den oben beschriebenen Einsatzbereich verwendbare Materialien dar, wenn Sie entsprechend ihres Löslichkeitsverhaltens synthetisiert, verarbeitet bzw. mit anderen Materialien (s.u.) kombiniert werden. Desweiteren konnte festgestellt werden, daß der lebende Charakter der Polyreaktion bei den untersuchten Systemen auch dann erhalten bleibt, wenn unlösliche Produkte auftreten. Somit ergibt sich die einzigartige Möglichkeit, gezielt zu funktionellen Polymeren zu gelangen, deren makroskopische Eigenschaften (Löslichkeit, Teilchengröße, Funktionalität, Kapazität (= Funktionalitätsdichte), Quellverhalten, Benetzbarkeit) lediglich durch die Art der verwendeten Monomere bzw. über die Stöchiometrie der Reaktanden gesteuert wird. Sämtliche Nachderivatisierungen an fertigen Polymeren entfallen somit, was neben einer nahezu uneingeschränkten Vielzahl an polymerisierbaren funktionellen Monomeren zu einer bisher unerreichten Definierheit und vor allem Reproduzierbarkeit in der Synthese führt. Neben der Massepolymerisation eignen sich im Zuge einer Suspensionspolymerisation als Reaktionsmedium Lösungsmittel wie z. B. verzweigte und nicht verzweigte C₄ - C₁₀ Alkane,

4

Tetrahydrofuran. Benzol. Toluol. Xylol. halogenierte Lösungsmittel wie Chloroform. Methylenchlorid, Trichlorethan aber auch Alkohole und Wasser.

Die so erhaltenen Polymere können auf mehrere Arten eingesetzt werden. So liefert z. B. die Polymerisation von endo,endo-[2.2.1]Bicyclohept-5-en-2.3-dicarbonsäureanhydrid mit dem Initiator Mo(N-2.6-i-Pr₂-C₆H₂)(CHCMe_Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ und anschließender Quervernetzung mit exo-trans-exo-Pentacyclo-[8.2.1.1^{4,7}.0^{2.9}.0^{3,8}]tetradeca-5,11-dien in den angegebenen Verhältnissen in Methylenchlorid teilchenförmige, unlösliche Polymere. Diese werden durch anschließende Hydrolyse in Carboxylat-substituierte Polymerteilchen überführt, deren Einsatzgebiet auf dem Gebiet der Probenkonzentration, Abwasserreinigung und Luftreinigung liegt.

Unter Verwendung geeigneter funktioneller Monomerer konnten unerwarteterweise auch in leicht quervernetzten Zustand lösliche bzw. teilweise lösliche Polymere hergestellt werden. Diese können z.B. auf geeignetem Trägermaterial (Polystyrol-Divinylbenzol, Silika, Zirkon, Rutil, Anatas, Glas) im Zuge eines statischen Coatings aufgebracht und wiederum für die erwähnten Applikationen eingesetzt werden.

Verwendung der Molybdänkatalysatoren mit einem Aldehyd in einer Wittig-artigen Reaktion terminiert werden können (z. B. G. Bazan, R. R. Schrock, E. Khosravi, W. J. Feast, V. C. Gibson, Polymer Commun, 1989, 30, 258). Überraschenderweise wurde die Möglichkeit gefunden, diese lebenden, d. h. noch immer polymerisationsaktiven Polymerketten mit einem polymerzebundenen Aldehyd zu terminieren. Einen solchen stellen Polystyrol-Divinylbenzol (PS-DVB)-Teilchen unterschiedlicher Größe und Porosität dar, die in einem einfachen Syntheseschritt poly-formyliert wurden. Dies ist einerseits durch die Reaktion des Polylithiumsalzes (J. H. G. Steinke, S. A. Haque, J. M. J. Frèchet, Macromolecules, 1996, 29 (19), 6081; L. Lochmann, J. M. J. Frèchet, Macromolecules, 1996, 29, 1767) des PS-DVB mit Dimethylformamid oder Ethylformiat, andererseits über eine Gattermann bzw. Gattermann-Koch Synthese (z. B. W. E. Truce, Organic Reactions, 1957, 9, 37) an PS-DVB möglich. Die Terminierungsreaktion (=kovalentes coating) zwischen lebenden Polymerende und PS-DVB-polyaldehyd führt somit zu Pfropfpolymeren, d.h. sie liefert somit PS-DVB-geträgerte lineare oder quervernetzte Polymere mit den diversen, oben angesprochenen Funk

tionalitäten. Diese können unter Berücksichtigung des Teilchendurchmessers, der Teilchenverteilung bzw. Porosität als stationäre Phasen für diverse Anwendungen verwendet werden:

Trägermaterialien mit Teilchendurchmessern von wenigen Mikrometern (1-20 µm) stellen somit potientielle stationäre Phasen z. B. für die HPLC. HPIC. chirale Chromatographie sowie Elektrochromatographie dar.

Werden Partikel im sub-Mikrometerdurchmesser verwendet, besteht der einmalige Zugang zu derivatisierten Teilchen zur Belegung von Kapillaren, die u. a. vor allem im Bereich der Kapillarelektrophorese eingesetzt werden können. Zum Zweck des Kapillar-coatings können auch "in column" Polymerisationen bewerkstelligt werden. Als weitere Möglichkeit kommt das statische coaten der Kapillarinnenwände mit funktionellen Präpolymeren in Frage.

Werden Trägermaterialien mit größerem Teilchendurchmesser (z.B. PS-DVB, 220-440 mesh) zur Oberflächenbelegung nach den oben geschilderten Verfahren (lösliche Polymere bzw. Ankergruppen) verwendet, können diese für präparative Trennungen z. B. auf dem Gebiet der chiralen Chromatographie sowie ebenfalls zur Festphasenextraktion. Luft- und Wasseraufbereitung herangezogen werden. Beispiele für mögliche chirale Monomere finden sich im experimentellen Teil.

Die nachfolgenden, besonders günstigen Synthesebeispiele und exemplarischen Applikationen sollen die Erfindung näher erläutern.

Es bedeuten:

M_w = gewichtsmittlere Molmasse in g/mol

M = zahlenmittlere Molmasse in g/mol

M = Peakmolekulargewicht

M_/M_ Molmassenverteilung (ermittelt mittels Gelpermeationschromatographie)

GPC = Gelpermeationschromatographie

¹H-NMR = Protonenresonanzspektroskopie

¹³C-NMR = Kohlenstoffresonanzspektroskopie

WO 98/27423

6

PCT/AT97/00278

 δ = chemische Verschiebung in ppm (parts per million)

IR = Infrarotspektroskopie; $v = Wellenzahl (cm^{-1})$

PS-DVB= Polystyrol-Divinylbenzol

SPE = Festphasenextraktion (solid-phase extraction)

recovery = Wiederfindung der Analyten

s = relative Standardabweichung

 Π = Initiatorkonzentration

[M] = Konzentration an funktionellem Monomer

[CL] = Konzentration an Quervernetzer

Experimentelles

- I. Synthetischer Teil. Alle Experimente wurden, falls nicht ausdrücklich anders erwähnt, mit Standard Schlenk Technik unter strengem Luft- und Feuchtigkeitsausschluß durchgeführt. Pentan, p. a., Diethylether ÖAB, THF (Tetrahydrofuran) p.a., DME (Dimethoxyethan) p. a. und Toluol ÖAB wurden unter Argon von Natrium-Benzophenonketyl abdestilliert. Dichloromethan wurde von CaH, unter Argon abdestilliert. Käufliche Edukte bzw. Chemikalien wurden ohne weitere Reinigung eingesetzt. Andere Edukte (Exo-trans-exopentacyclo[8.2.1.1^{4,7}.0^{2,9}.0^{3,8}]tetradeca-5,11-dien (PCTD), endo, endo-[2.2.1]Bicyclohept-5-Mo(N-2,6-i-Pr,en-2,3-dicarbonsäureanhydrid der Initiator. und C₆H₃)CHCMe₂Ph(OCMe(CF₃)₂)₂,) wurden nach Literaturangaben (J. K. Stille, D. A. Frey, J. Am. Chem. Soc., 1959, 81, 4273; J. Mantzaris, E. J. Weissberger, J. Org. Chem., 1974, 39, 726: J. H. Oskam, H. H. Fox, K. B. Yap, D. H. McConville, R. O'Dell, B. J. Liechtenstein, R. R. Schrock, J. Organomet. Chem., 1993,459, 185) synthetisiert und mittels NMR auf ihre Reinheit hin überprüft.
- II. Analytischer Teil. Die NMR Daten wurden im angegeben Lösungsmittel bei 25°C auf einem Bruker AM 300 bzw. Varian EM 360L aufgenommen und sind in ppm relativ zu Tetramethylsilan angegeben. Kopplungskonstanten (J) sind in Hertz angeführt. Die IR-Spektren wurden auf einem Midac FT-IR aufgenommen. Die GC-MS Experimente wurden auf einem Fisons GC-MS System (GC 8000 Series, MD 800) durchgeführt. Die Bestimmung der

WO 98/27423 PCT/AT97/00278

7

spez. Oberfläche mittels BET Mehrpunktmethode erfolgte auf einer Quantachrome/NOVA 2000. Probenborbereitung: Ausheizen bei 60 °C, 2 Stunden. Analysegas: Stickstoff 5.0.

III. Festphasenextraktion (SPE). Für die SPE Experimente wurden 1 ml Filtersäulen mit 20 µm Polypropylen Fritten (IST, Isolute Accessories) verwendet. Die Menge und Art des eingesetzten Polymers wird jeweils in den Tabellen angegeben.

Beispiel I

 $Poly(\textit{exo-trans-exo-Pentacyclo}[8.2.1.1^{4,7}.0^{2,9}.0^{3,4}] tetradeca-5,11-dien)$

Folgende Vorgangsweise ist typisch: Zu einer Lösung von exo-trans-exo-pentacyclo[8.2.1.1^{4,7}.0^{2,9}.0^{3,8}]tetradeca-5,11-dien) (PCDT, 1.0 g, 6.3 mmol), gelöst in 50 ml Methylenchlorid wird unter Rühren (300 rpm) Mo(N-2,6-i-Pr₂)(CHCMe₂Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ (50 mg, 65.3 μmol) gegeben. Augenblicklich tritt Polymerisation ein und das entstandene, quervernetzte Polymer präzipitiert aus der Lösung. Nach 5 Minuten wird filtriert (G4-Fritte), der Rückstand mit Methylenchlorid p.a. gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: quantitativ. Im weiteren wird dieses Polymer als "underivatisiertes Polymer" bezeichnet. FT-IR: 2920 vs, 2850 vs, 1660m, 1450 m, 1340 m, 1250 w, 965 s, 733vs. Teilchengröße: 20-40 μm. Spezifische Oberfläche: 30.6 m²/g. Benetzbar mit Wasser: Methanol = 80: 20 (v/v). Wird im gleichen Mol-Verhältnis anstelle von Mo(N-2,6-i-Pr₂)(CHCMe₂Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ RuCl₂(PCy₃)₂CH₂ in Toluol verwendet, so beträgt die spez. Oberfläche 153.1 m²/g. Die Aufarbeitung ist analog, mit Ausnahme, daß die Reaktionslösung, die das stark gequollene. poröse Polymer enthält, nach beendeter Synthese vorerst mit 50 ml Pentan versetzt wird. Ausbeute: quantitativ. Die so erzeugten Polymere zeigen eine Teilchenverteilung von 20-40 μm, jedoch aufgrund ihrer erhöhten Porosität ein gesteigertes Quellverhalten.

Beispiel II

Poly(endo, endo-[2.2.1]bicyclohept-5-en-2,3-dicarbonsäureanhydrid)quervernetzt

1.) Diels-Alder Reaktion von Maleinsäureanhydrid mit Cyclopentadien: endo, endo-Norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid (O. Diels, K. Alder, Chem. Ber., 1929 62, 554): Maleinsäureanhydrid (7 g, 71 mmol) wurde in ca. 50 ml Ether gelöst, unter Eiskühlung wurde langsam Cyclopentadien (9.4 g, 140 mmol) zu dieser Lösung zugegeben. Nachdem die Lösung für ca. 3 Stunden unter Eiskühlung gerührt wurde, wurde die Kühlung entfernt und es wurde für ca. 1 h bei Raumtemperatur weitergerührt. Das bei der Reaktion gebildete Produkt wurde mittels Schlenkfiltration abfiltriert und 2 mal mit trockenem Ether gewaschen und im Vakuum getrocknet.. Ausbeute: 9.3 g (80 % d. Th.).

¹H-NMR (C_6D_6) δ 5.84 (,,t", J=1.8, C=CH), 2.82 (m, 2 H, CH), 2.31 (dxd, 2 H, J₁=2.6, J₂=1.4, CHCO), 1.06 (dxt, J₁=9.0, J₂=1.4, CHH), 0.67 (d, J₁=9.0, CHH), ¹³C-NMR δ 171.5 (CO), 135.6 (C=C), 53.2 (CH₂), 47.2 (CH), 46.2 (CH).

2.) Polymersynthese

Folgende Vorgangsweise ist typisch für alle A-B-Blockpolymere: Der in situ dargestellte Initiator Mo(N-2,6-i-Pr₂)(CHCMe₂Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ (250 mg, 0.33 mmol, I) wurde unter konstantem Rühren (300 rpm) zu einer Lösung des funktionellen Monomeren (2.2 g, 13.4 mmol, II) in Methylenchlorid (300 ml) zugefügt. Die klare, gelbe Lösung wird innerhalb weniger Sekunden trüb. Nach sechsstündigem Rühren (330 rpm) wird der Quervernetzer (4.6 g, 29.1 mmol, III) zugesetzt. Die Reaktionslösung wird weitere 6 Stunden gerührt (300 rpm), anschließend wird Benzaldehyd (2 ml, 20 mmol) oder Ferrocenaldehyd (0.5 g, 2.34 mmol) zugesetzt, um die Polymerisation zu terminieren. Nach weiterem vierstündigen Rühren wird das fertige Polymer abfiltriert, mit Dichlormethan gewaschen und anschließend getrocknet. Ausbeute: 6.8 g (100%). Kapazität berechnet.: 3.9 mmol/g; gefunden 3.75 mmol/g (96.2 % Zugänglichkeit). Für die Darstellung der B-A-Blockpolymere wird die Polyreaktion lediglich mit dem Quervernetzer begonnen und anschließend mit dem funktionellen Monomeren fortgesetzt. Die jeweiligen Polymerisationszeiten bleiben gleich. Im folgenden (Tabelle 1) sind

die nach obiger Vorschrift hergestellten Materialien und ihre charakteristischen Eigenschaften dargestellt.

Tabelle 1: Carbonsäure-funktionalisierte Harze

Harz	Molverh.	Bett-	Quellen	Kapazität	Kapazität	Zugänglichkeit	spez.	Ausbeute
	(II/I)	volumen	%	gefunden	berechnet	(%)	Oberfl.	(%) *)
		[ml/g]		(X)	(Y)	(X/Y)	m²/g	
L A	75	6.4	144	7.30	7.60	96.0	30.2	100
B ^{b)}	28	4.2	212	3.55	5.78	61.4	31.3	95
Ca)	34	4.7	136	3.75	3.95	95.0	14.0	100
D_p	7	7.6	221	0.50	0.69	72.5	10.0	95
$E^{a)}$	22	5.6	164	3.13	3.32	94.3	24.1	100

^{a)} A-B-Blockcopolymer (A = funktionelles Monomer, B = Quervernetzer), ^{b)} B-A-Blockcopolymer, ^{c)} Konditioniert in Methanol : Wasser = 20 : 80 (v/v), *) bezogen auf recycliertes Monomer. Durchschnittliche Teilchengröße 40±10 μm. Benetzbar mit Wasser.

Charakterisierung der Präpolymeren

Poly(endo,endo-[2.2.1]bicyclohept-5-en-2,3-dicarbonsäureanhydrid)₁₀ Trotz der hohen Unlöslichkeit des Polyanhydrides in allen gängigen organischen Lösungsmitteln können analytische Daten (GPC-Daten. ¹H-NMR) über kurzkettige Oligomere (M_w < 2500) gewonnen werden.. Analytische Daten eines 10-mer:

M, (gefunden)	M _w (berechnet)	PDI
2163	1972	1.73

FT-IR (KBr): 1854 m, 1771 vs, 1630 m, 1207 m, 1001 s, 922 vs; 1 H-NMR (C_6D_6) δ 5.69 ("t", J=1.7, H₅), 2.63 (m, 2 H, H_{1,1}·), 2.35 (dxd, 2 H, J₁=2.8, J₂=1.6, H_{2,2}·), 1.10 (d, J=7.8, H₄), 1.00 (dxt, J₁=7.8, J₂=1.7, H₃)

P ly(dilithio-endo,endo-[2.2.1]bicycl hept-5-en-2,3-dicarboxylat)₁₀ ¹H-NMR δ 5.57 (m, HC=C, 2 H), 3.12 - 2.92 (m, 4 H), 1.88 (m, 1 H), 1.69 (m, 1 H), (breit), ¹³C-NMR (D₂O, ext. vs. C₆D₆) δ 182.9 (CO₂), 133.4 (C=C), 129.2, 127.3, 70.2 (Cp), 56.1 (C_{2.3}), 44.9 (C₄), 40.5 (C_{1.4}), 39.2 (C_{1.4}), 29.1 (CH₃).

Poly(endo,endo-[2.2.1]bi-cyclohept-5-en-2,3-dicarbonsäureanhydrid)-(exotrans-exo-pentacyclo[8.2.1.1^{4,7}.0^{2,9}.0^{3,8}]tetradeca-5,11-dien) FT-IR (KBr): 1855 m, 1777 vs. 1450 w, 1250 m, 1206 s, 1000 s, 922 vs, 750 m.

Beispiel III

Poly(endo-[2.2.1]bicyclohept-2-en-5-N,N-di(2-pyridyl)carbamid) -quervernetzt

1) endo-Norborn-2-en-5-N,N-bipyridylcarbamid: Dipyridylamin (11.1 g, 64.8 mmol), gelöst in 100 ml Methylenchlorid wird im Verlauf von 10 Minuten bei T = -90 °C zu einer gut gerührten Lösung von endo-Norborn-2-en-5-carbonsäurechlorid (10.2 mL, 65.2 mmol) in Methylenchlorid (150 mL)gegeben. Die Lösung wird bei Raumtemperatur 5 Stunden lang gerührt, anschließend auf 15 % NaOH-Lösung gegossen und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Abziehen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit Diethylether veretzt, zum Sieden erhitzt und über Silica G-60 filtriert. Kristallisation bei 0°C ergibt die analysenreine Verbindung. Ausbeute 9.1 g (48 % d. Th.). IR (KBr, cm⁻¹): 2960 bs. 1680 s, 1600 s, 1439 s, 1351 m, 1316 m, 1142 s, 1100 m, 1052 m, 992 s, 770 bs, 669 m, 525 vs. 1 H-NMR: δ 8.44 (dxd, 2 H, $J_1=5.3$, $J_2=1.3$, $H_{11.17}$), 7.73 (txd. 2 H, $J_1=7.7$, $J_2=2$, $H_{13.19}$), 7.42 (d, 2 H, J=8.1, $H_{14.20}$), 7.15 (m. 2 H, $H_{18,12}$), 6.20 (dxd, 1 H, J_1 =9, J_2 =3, H_3), 6.12 (dxd, 1 H, J_1 =9, J_2 =3, H_2), 3.28 $(m, 1 H, H_5)$, 2.88 (broad), 1 H. $_{13}$), 2.80 (breit, 1 H, H_{70}), 1.54 (m, 2 H, $H_{1.4}$), 1.27 (dxd, 1 H, $J_1=8.3$, $J_2=2.1$, H_{52}), 1.05 (d. (breit), $J_1=8.3$, H_{5b}); ¹³C-NMR δ 149.0 ($C_{20.14}$), 137.9 $(C_{12.18})$, 137.2 (C_2) , 132.6 (C_3) , 122.6 $(C_{13.19})$, 121.8 $(C_{11.17})$, 50.0 (C_7) , 45.96 (C_4) , 44.4 (C_1) , 42.7 (C_5) , 30.6 (C_6) ; Elementaranalyse berechnet für $C_{18}H_{17}N_3O$ $(M_2=291.35)$: C 74.2,

WO 98/27423 PCT/AT97/00278

H 5.88, N 14.42; gefunden C 74.38, H 6.01, N 14.39. Die Verbindung liegt laut Röntgeneinkristallstrukturanalyse als reines *endo*-Isomeres vor.

2.) Polymersynthese

Folgende Vorgangsweise ist typisch für alle Copolymere: Der in situ dargestellte Initiator Mo(N-2,6-i-Pr₂)(CHCMe₂Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ (45 mg, 0.057 mmol, I) wurde unter konstantem Rühren (300 rpm) zu einer Lösung des funktionellen Monomeren (0.6 g, 2.06 mmol, II) in Methylenchlorid (200 ml) zugefügt. Die klare, gelbe Lösung wird innerhalb weniger Minuten trüb. Nach zweistündigem Rühren wird der Quervernetzer (3.0 g, 19.0 mmol, III) zugesetzt. Die Reaktionslösung wird weitere 2 Stunden gerührt, anschließend wird Benzaldehyd (1 ml, 10 mmol) oder Ferrocenaldehyd (0.25 g, 1.17 mmol) zugesetzt, um die Polymerisation zu terminieren. Nach weiterem vierstündigen Rühren wird das fertige Polymer abfiltriert, mit Dichlormethan gewaschen und anschließend getrocknet. Yield: 3.6 g (100 %).

Wird der Anteil des Quervernetzers unter 50 % bezogen auf das Monomer gehalten, werden tw. lösliche, leicht quervernetzte Polymere erhalten. Diese können als Methylenchlorid-Lösung zum statischen coating von PS-DVB verwendet werden. Die geschieht am besten in der Weise, daß das Polymere als Lösung (1g/ 50 ml CH₂Cl₂) auf PS-DVB (10 g) im Verlauf von 1 Stunde unter heftigem Rühren und Verdampfen des Lösungsmittels auf das Trägermaterial aufgebracht wird. Im folgenden (Tabelle 2) sind die nach obigen Vorschriften hergestellten Materialien und ihre charakteristischen Eigenschaften dargestellt.

Tabelle 2: Dipyridylamin-funktionalisierte Harze

Harz	Bett-	Quellen"	Kapazität	spez.	Ausbeute
	volumen		mequiv./g	Oberfläche	
	[ml/g]	%	(Y)	m²/g	(%) *)
L _a	1.6	O	0.06	3.2	100
Π_{ρ_J}	2.2	139	1.0	5.8	100
Шρ)	2.1	135	0.6	4.3	100

statisch gecoatetes PS-DVB (220-440 mesh); b) A-B-Blockcopolymer (A = funktionelles Monomer, B = Quervernetzer) (,,selbstgeträgert"); c) konditioniert in Methanol : Wasser = 20 : 80 (v/v); *) bezogen auf recycliertes Monomer.

Beweis für den lebenden Charakter der Polymerisation: In einem Schlenkrohr mit 5 Eprouvetten inkl. Magnetfisch werden die in der Tabelle angegeben Aliquote an Monomer mit dem Initiator polymerisiert und die lebenden Polymeren mit Ferrocenaldehyd terminiert. Eine Auftragung M_w gegen eingesetzte Monomer-Äuivalente ergibt eine Gerade mit der Steigung = 1. Poly(endo-norborn-2-ene-5-N,N-bipyridylcarbamid)₁₀: M_w berechnet. 3240, gefunden (vs. Polystyol): 3300 g/mol, PDI=1.8. IR (KBr, cm⁻¹): 2940 m, 1676 s, 1585 s, 1570 s, 1465 s, 1433 s, 1381 m, 1250 bs, 779 m, 746 m. ¹H-NMR: δ 8.39 (m, 2 H, H_{11, 17}), 7.71 (m, 2 H=2, H_{13, 19}), 7.34 (m, 2 H, H_{14, 20}), 7.15 (m, 2 H, H_{18,12}), 5.5 (dxd, 2 H, H_{2,3}), 4.35 (m) 4.06 (m), 4.02 s (Cp), 3.16 (m, 1 H), 2.6 (m, 2 H), 1.93 (dxd, 2 H), 1.38 (m, 2 H) (alle breit); ¹³C-NMR δ 175 (CO), 154.8, 148.9, 138.0, 134.1, 130.3, 127.9, 125.2, 122.6, 121.9, 69.2 (Cp), 47.6, 41.6, 40.8, 40.0, 37.6, 28.0, 22.6.

Poly(endo-norborn-2-ene-5-N,N-bipyridylcarbamide)-(PCTD): M_w gefunden (vs. Polystyrol): 5400000. PDI=1.18. IR (KBr, cm⁻¹): 2900 bs, 1684 s, 1673 s, 1571 s, 1470 bm, 1436 s, 780 s, 732 s, 618 m.

Beispiel IV

kovalentes Coating von PS-DVB

Formylierung von PS-DVB

(W. E. Truce, Organic Reactions, 1957, 9, 37; E. Campaigne, W. L. Archer, J. Am. Chem. Soc., 1953, 75, 989). PS-DVB (220-440 mesh, 20 g) wird in 150 ml o-Dichlorbenzol suspendiert und mit 32.7 ml (424 mmol) Dimethylformamid sowie 20.8 ml (224 mmol) Phosphoroxychlorid versetzt. Die Reaktionslösung wird 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt, anschließend 2 Stunden auf 100°C erhitzt und abgekühlt. Nach Hydrolyse mit Natriumacetat wird das formylierte PS-DVB abfiltriert, und ausgiebig mit Wasser. THF sowie Diethylether gewaschen. Semiquantitative IR-Messungen (v C=O: 1690 cm⁻¹) ergeben eine Kapazität von ca. 5 mmol COH/g PS-DVB.

kovalentes C ating

Eine Lösung von Mo(N-2,6-iPr₂-C₆H₃)(CHCMe₂Ph)(OCMe(CF₃)₂)₂ (0.40 g, 0.54 mmol) in Diethylether (10 ml) wird zu einer gerührten Lösung von *endo*-Norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid (2.7 g, 16.5 mmol) in 150 ml Dichlormethan gegeben. Nach 15 Minuten werden 8 g Formyliertes PS-DVB (ca. 5 mmol COH/g) zugegeben und die Mischung 12 h lang gerührt. Abnschließend wird abfiltriert, mit Dichlormethan (200 ml) und Diethylether (100 ml) gewaschen und im Vacuum getrocknet. Ausbeute: 10. 6 g (98.2%). Die kovalent gebundenen, linearen Ketten von Poly(*endo*-norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid) können mit Natronlauge (100 ml, 10%), in das entsprechende poly-Natriumcarboxylat überführt werden, werden dabei jedoch nicht vom Träger (PS-DVB) abhydrolysiert. Die Kettenlänge (bzw. M_w) von Poly(*endo*-norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid) kann vor dem Kuppeln mit PS-DVB mittels GPC bestimmt werden.

Beispiel V

Monomersynthesen

Umsetzung von endo, endo-Norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid mit Valin: exo, exo-N-(1-Carboxy-2-methyl-prop-1-yl)norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureimid

endo, endo-Norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureanhydrid (1.6 g, 9.7 mmol) wurde in einem Schlenkkolben in ca. 50 ml Toluol gelöst. Zu dieser Lösung wurden Valin (1.14 g, 9.7 mmol) und 1 g (10 mmol) Triethylamin (1 g, 10 mmol) gegeben. Das Ganze wurde gerührt und für ca. 17 h auf 120 °C erhitzt. Nun wurde das Toluol abgezogen, wobei eine zähflüssige Substanz zurückbleibt. Der Rückstand wurde mit Wasser und wenig konz. Salzsäure versetzt (Lösung muß stark sauer sein) und die dabei entstehende Emulsion anschließend mit Ether extrahiert. Der Ether wurde eingeengt und der Rest mit n-Hexan versetzt. Die Lösung wurde in den Gefrierschrank gestellt, die dabei entstandenen Kristalle abfiltriert und mit kaltem n-Hexan gewaschen. Ausbeute: 2.2 g (85 % d. Th.)

IR (KBr, cm⁻¹): 3063 bvs, 1745 vs, 1700 vs, 1673 vs, 1460 s, 1340 m, 1325 m, 750 s, 740 s, 680 vs. ¹H-NMR: δ 10.01 (s, broad, 1 H), 6.09 (m, 2 H), 4,26 (d, 1 H, J = 8), 3.33 (m, 4

H), 2.49 (sept, 1 H, J = 7), 1.61 (dxd,2 H, J = 9),1.0 (d, 3 H, J = 7), 0.77 (d, 3 H, J = 7). 13 C-NMR: δ 177,27 , 173.25 , 134.98 , 134.64 , 57.78 , 52.40 , 45.93 (1C), 45.77 , 45.10 , 44.94 , 27.75 , 20.71 , 19.38 . Elementaranalyse für $C_{14}H_{17}NO_4$ (M_w = 263.29): ber. C 63.87, H 6.51, N 5.32,; gef. C 63.87, H 6.43, N 5.20.

exo, exo-N-(1-t-Butoxycarboxy-2-methyl-prop-1-yl)norborn-2-en-5,6-dicarbon-säureimid: exo, exo-N-(1-Carboxy-3-methyl-prop-1-yl)norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureimid (0.5 g, 1.9 mmol) wurde in Hexan (10 ml) gelöst, Dicyclohexylcarbodiimid (0.4 g, 1.9 mmol) wurde zugegeben und die Mischung wurde 1 h lang bei Raumtemperatur gerührt. Zur Reaktionslösung wurde t-Butylamine (0.15 ml, 2 mmol) zugefügt und diese 12 Stunden lang gerührt. Der Niederschlag wurde abfiltriert, die Lösung eingeengt und bei -18°C zur Kristallisation gebracht. Ausbeute: 0.3 g (52 % d. Th.). 1 H-NMR: δ 6.58 (bs, 1 H, NH), 6.02 (m, 2 H, 1 HC=CH), 3.90 (d, 2 H, 1 J = 12), 3.26 (dxd, 2 H, 1 J=2.7, 1 J=1.5), 2.59 (CHMe₂, sept, 1 H, 1 J = 4.9), 1.62 (dxd, 2 H, 1 J=40, 1 J=8.5), 1.26 (s, 9 H, t-Bu), 0.94 (d, 3 H, 1 J=6.7, CH₃), 0.71 (d, 3 H, 1 J = 6.8, CH). 1 JC-NMR: δ 178.5, 167.7, 135.2, 134.8, 65.2, 52.6, 51.3, 45.8, 45.6, 45.3, 28.8, 26.7, 19.8

Diels-Alder Reaktion Furan mit N-(4-(N,N-Dimethylphenyl))von exo, exo-N-(4-(N,N-Dimethylphenyl))-norborn-2-en-7-oxomaleinsäureimid: 5,6-dicarbonsäureimid: N-(4-(N,N-Dimethylanilin)) maleinsäureimid (2 g, 9.3 mmol) wurde in einem Autoklav in ca. 50 ml Ether gelöst. Anschließend wurde diese Lösung mit einem mehrfachen Überschuß an Furan versetzt und für ca. 24 Stunden auf 90 °C erhitzt. Vor dem Erhitzen wurde die Reaktionslösung mit flüssigem Stickstoff ausgefroren und der Autoklav evakuiert. Schon während der Reaktion schied sich ein Teil des neuen Produktes in Form von weißen Kristallen ab. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht in den Kühlschrank gestellt. Die dabei auskristallisierte Festsubstanz wurde abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Ausbeute: 2.0 g (78 % d. Th.)

IR (KBr, cm⁻¹): 3010 s. 2900 s.1770 m, 1700 s, 1610 m. 1590 w, 1560 m, 1450 m, 1390 m 1240 m, 825 w, 710 s. 700 s. ¹H-NMR: δ 7.10 (m, 2 H), 6.76 (m, 2 H), 6.55 (d, 2 H, J = 1),

5.38 (dxd, 2 H,J₁ = 1, J₂ = 1), 2.97 (s, 8 H). 13 C-NMR: δ 170.44, 150.44, 134.26, 127.48,

127.18, 119.72, 112.73, 40.70, 40.59. Elementaranalyse für $C_{16}H_{16}N_2O_3$ ($M_w = 284.31$): ber, C 67.59, H 5.67, N 9.85; gef. C 67.38, H 5.46, N 9.75.

Diels-Alder Reaktion von Furan mit N-(4-Hydroxyphenyl)-maleinsäureimid: exo, exo-N-(4-hydroxyphenyl)-norborn-2en-7-oxo-5,6-dicarbonsäureimid

N-(4-Phenol)-maleinsäureimid (1.5 g, 8 mmol) wurde in einem Autoklaven in ca.50 ml Ether gelöst und anschließend mit einem mehrfachen Überschuß an Furan versetzt. Dieses Reaktionsgemisch wurde nun für ca. 24 Stunden auf 90 °C erhitzt. Vor dem Erhitzen wurde die Reaktionslösung mit flüssigem Stickstoff ausgefroren und der Autoklav evakuiert. Schon während der Reaktion schied sich ein Teil des neuen Produktes in Form weißer Kristalle ab. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht bei 4°C gelagert. Die dabei auskristallisierte Festsubstanz wurde abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Ausbeute: 1,9 g (93 % d. Th.) IR (KBr, cm⁻¹): 3650 vs, 1770 s, 1690 vs, 1635 w, 1610 s, 1590 s, 1560 m, 1270 s, 1210 s, 845 m, 730 m. 720 s, 700 s. ¹H-NMR: δ 7.29 (s, 1 H), 7.2 (m, 2 H), 6.88 (m, 2 H), 6.56 (d,

2 H, J=1), 5.22 (dxd, 2 H, J₁ = 5, J₂ = 5), 2.98 (s, 2 H). ¹³C-NMR: δ 177.29 , 158.09 , 137.65 , 129.26 , 125.50 , 116.65 , 82.39 , 48.65 . Elementaranalyse für C₁₄H₁₁NO₄ (M_w = 257.24): ber. C 65.37, H 4.31, N 5.44; gef. C 65.08, H 4.46, N 5.36.

Umsetzung von 4-Aminophenol mit Maleinsäure-Anhydrid: Maleinsäuremono-(4-hydroxy)-anilid: Maleinsäureanhydrid (5 g, 50 mmol) wurde in ca. 50 ml Ether gelöst und mit 4-Aminophenol (5.5 g, 50 mmol) versetzt. Diese Lösung wurde für ca. 16 h rückflußgekocht. Der entstandene Niederschlag wurde abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Die Ausbeute an Maleinsäuremono-(4-hydroxy)-anilid betrug 10.8 g (100 % d. Th.).

IR (KBr, cm⁻¹): 3670 m, 3200 bs. 1700 w. 1690 s, 1625 w. 1620 s, 1240 w, 1225 w, 1180 m, 1070 m, 840 s, 810 m, 715 bm. Elementaranalyse für $C_{10}H_9NO_4$ ($M_w = 207.18$): ber. C 57.97, H 4.38, N 6.76; gef. C 57.75, H 4.36, N 6.60.

Umsetzung von Maleinsäuremono-(4-hydr xy)-anilid: N-(4-Hydr xyphenyl)-maleinsäureimid: Maleinsäuremono-(4-hydroxy)-anilid (5 g, 24 mmol) wurde in ca. 50 ml Methylenchlorid gelöst. Die Reaktionslösung wurde mit N.N-Dicyclohexylcarbodiimid (5 g, 24

mmol) versetzt und für ca. 18 h rückflußgekocht. Das dabei entstandene Produkt wurde abfiltriert und mit kaltem Methylenchlorid gewaschen. Der Feststoff, der ein Gemisch aus Dicyclohexylharnstoff und gewünschtem Produkt darstellt, wurde solange mit Acetonitril gewaschen, bis die Waschlösung farblos war. Der zurückbleibende weiße Niederschlag war Dicyclohexylharnstoff und wurde verworfen. Die Acetonitril-Phase wurde einrotiert und der zurückbleibende Feststoff war laut DC reines Produkt. Ausbeute: 3.4 g (75 % d. Th.) IR (KBr, cm $^{-1}$): 3350 m, 3180 bs, 3060 s, 3020 w, 2890 m, 1760 vs, 1670 s, 1630 w, 1580 s, 1235 s, 1225 s, 805 m, 790 s, 730 vs. 1 H-NMR: δ 7.22 (s, broad, 1 H), 7.12 (m, 2 H), 6.88 (m, 4 H). 13 C-NMR: δ 171.44 , 157.74 , 135.37 , 129.52 , 124.72 , 116.62 . Elementaranalyse für $C_{10}H_{7}NO_{3}$ (M_{w} = 189.17): ber. C 63.49, H 3.73, N 7.40; gef. C 63.19, H 3.87, N 7.27.

von 4-Amino-N,N-dimethylanilin mit Maleinsäure-Anhydrid: Umsetzung Maleinsäuremono-(4-(N,N-dimethyl))-anilid: Maleinsäuranhydrid (5 g, 50 mmol) wurde in ca. 50 ml Ether gelöst und mit 4-Amino-N,N-dimethylanilin (6.8 g, 50 mmol) versetzt. Diese Lösung wurde für ca. 16 h rückflußgekocht. Der entstandene Niederschlag wurde nun abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Ausbeute: 11,4 g (97 % d. Th.) IR (KBr, cm⁻¹): 3280 m, 3190 m, 3080 bs, 3050 w, 1705 vs, 1695 vs, 1635 s, 1610 s, 1540 w, 1520 bm. 1425 w. 1400 s, 1370 s, 1230 m, 845 vs. 805 vs, 640 s. Elementaranalyse für $C_{12}H_{14}N_{1}O_{1}$ (M_w = 234.25): ber. C 61.53, H 6.02, N 11.96; gef. C 61.54, H 5.92, N 11.90. Umsetzung von Maleinsäuremono-(4-(N,N-dimethyl)-anilid zum N-(4-(N,Ndimethyl-anilin)-maleinsäureimid: Maleinsäuremono-(4-(N,N-dimethyl)-anilid (7 g, 29 mmol) wurde in Essigsäure-Anhydrid gelöst und mit Natriumacetat (1,2 g, 11 mmol) versetzt. Diese Lösung wird unter rühren für 20 h auf 90 °C erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch auf Eiswasser gegossen, der entstandene Niederschlag abfiltriert und 3 mal mit kaltem Wasser gewaschen. Nun wurde der Niederschlag mittels Soxhlet-Apparatur mit n-Hexan extrahiert. Hernach wurde die n-Hexan Phase in den Kühlschrank gestellt, um das Produkt auskristallisieren zu lassen. Der Niederschlag wurde mit kaltem Ether gewaschen und getrocknet. Ausbeute: 3.9 g (61 % d. Th.)

IR (KBr, cm⁻¹): 3380 bs, 3090 s,3060 s, 3020 w, 2890 m, 1755 vs, 1670 s, 1580 s, 1230 m, 1220 m, 805 m, 790 s, 730 vs. ¹H-NMR: δ 7.14 (d, 2 H), 6.78 (m, 4 H), 2.98 (s, 1 H). ¹³C-NMR: δ 176.18, 150.74, 136.82, 127.39, 120.33, 112.56, 40.64.

N-Phenyl-maleinsäureimid: Der erste Schritt der folgenden Reaktion wurde unter Schutzgas und mit trockenen Lösungsmitteln durchgeführt. Maleinsäure-Anhydrid (5 g, 50 mmol) wurde in ca. 50 ml Ether gelöst und mit Anilin (4.6 g, 50 mmol) versetzt. Diese Lösung wurde für ca. 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Das entstandene Maleinsäuremonoanilid wurde abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Ausbeute: 9.5 g (99 % d. Th.).

Maleinsäuremonoanilid (9.5 g, 50 mmol) wurde in ca. 20 ml Essigsäure-Anhydrid gelöst und mit Natriumacetat (2 g, 25 mmol) versetzt. Diese Lösung wird unter rühren für ca. 2 h auf 90 °C erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch auf Eiswasser gegossen, der entstandene Niederschlag abfiltriert, 3 mal mit kaltem Wasser und einmal mit n-Hexan gewaschen. Das Produkt wurde aus Cyclohexan umkristallisiert. Ausbeute: 5.4 g (63 % d. Th.)

IR (KBr, cm⁻¹): 3090 s, 3060 s, 1770 m, 1750 m, 1700 m, 1650 w, 1590 s, 1510 m, 1490 m, 905 s, 830 vs, 760 vs, 690 vs, 685 vs.

Diels-Alder Reaktion von Furan mit N-Phenyl-maleinsäureimid: exo, exo-N-Phenyl-norborn-2-en-7-oxo-5,6-dicarbonsäureimid: N-Phenyl-maleinsäureimid (2.5 g, 14 mmol) wurde in einem Autoklaven in ca. 50 ml Ether gelöst und anschließend mit Furan (2 g, 29 mmol) versetzt. Dieses Reaktionsgemisch wurde nun für ca. 6 Stunden auf 90 °C erhitzt. Vor dem Erhitzen wurde die Reaktionslösung mit flüssigem Stickstoff ausgefroren und der Autoklav evakuiert. Schon während der Reaktion schied sich ein Teil des neuen Produktes in Form von weißen Kristallen ab. Das Reaktionsgemisch wurde über Nacht in den Kühlschrank gestellt. Die dabei auskristallisierte Festsubstanz wurde abfiltriert und mit kaltem Ether gewaschen. Ausbeute: 0.7 g (25 % d. Th.)

IR (KBr. cm⁻¹): 3060 m, 3020 m, 2990 w, 1775 m, 1695 vs. 1630 w, 1595 m, 1500 s, 1285 s, 920 m, 840 w, 820 m, 750 s, 715 s, 695 s. ¹H-NMR: δ 7.34 (m, 5H), 6.54 (s, 2 H), 5.37 (s, 2 H), 2.98 (s, 2 H). ¹³C-NMR: δ 175.39 , 136.74 . 131.80 , 129.18 , 128.80 , 126.61 ,

81.46, 47.59. Elementaranalyse für $C_{14}H_{11}NO_3$ ($M_w = 241.24$): ber. C 69.70, H 4.60, N 5.81; gef. C 69.44, H 4.70, N 5.75.

Polymerisation von exo, exo-N-Phenyl-norborn-2-en-7-oxo-5,6-dicarbon-säureimid mittels RuCl₂(PCy₂)₂(=CHPh)

Exo, exo-N-Phenyl-norborn-2-en-7-oxo-5,6-dicarbonsäureimid wurde in ca. 5 - 10 ml Methylenchlorid gelöst. RuCl₂(=CHPh)(PCy₃)₂ (Cy = Cyclohexyl) wurde in ca. 5 ml Methylenchlorid gelöst und mittels Spritze zur Reaktionslösung zugegeben. Diese Reaktionslösung wurde für 6 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde die Lösung auf ca. 100 ml MeOH gegosen. Ein weißer Niederschlag fällt aus, der abfiltriert und mit MeOH gewaschen wird.

Ansatzgröße, Initiatormenge, GPC-Daten und Ausbeuten sind aus folgender Tabelle ersichtlich:

Monomer	Initiator	M_{p}	M _p	M_{w}	PDI	M, berechnet	Ausbeute
							(%)
150 mg	10.2 mg	19276	15323	1690	1.11	12050	73
(0.62 mmol)	(0.012 mmol)						
100 mg	11 mg	14016	11839	15071	1.15	7230	75
(0.42 mmol)	(0.014 mmoi)						

Die GPC-Daten wurden mittels UV-Detektion ermittelt.

Applikationsbeispiel I Anreicherung basischer, aromatischer Substanzen aus wässriger Lösung

Die Durchbruchskurven wurden mit dem jeweilsangegeben Harz im angegeben Lösungsmittel ermittelt und die einzelnen Substanzen mittels GC-MS detektiert bzw. quantifiziert. Hierbei wurden die in der Tabelle angegebene Menge des jeweiligen Harzes mit 1 ml Portionen einer Mischlösung der angegeben Analyten versetzt. Ausgewählte Durchbruchskurven sind in Abbildung 1 dargestellt. Die Beispiele zeigen, daß die neuen Polymeren ausgezeichnete Wiederfindungsraten für die untersuchten Amine besitzen (Tabelle 2). Des weiteren konnte der hohe reversed-Phase Anteil der Phasen demonstriert werden (Tabelle 3), indem die Wiederfindungen bzw. Durchbruchskurven an underivatisertem Polymer durchgeführt wurden.

Tabelle 2: Wiederfindungsraten für ausgewählte Aniline und Lutidine im Vergleich mit kommerziell erhältlichen Silika gebunden Carboxylatphasen; Harz C (3.9 mequiv/g).

		500 mg Silika-CO ₂ H c)	100 mg Harz C	90 mg Harz C	k' d) für
#	Amin	Wiederfindung ± s a)	Wiederfindung	Wiederfindung	Harz C
		·	± s a)	± s b)	
1	2,6-Lutidin	70±6	100 ± 8.8	32 ± 5	-
2	2,4-Lutidin	79±23	103 ± 8.3	69 ± 13	-
3	Anilin	5±1	20 ± 1.8	6 ± 1	-
4	N-Methylanilin	69±11	101 ± 8.0	33 ± 1	92±32
5	N,N-Dimethylanilin	86±6	101 ± 6.6	84 ± 12	119±18
6	2-Chloranilin	0	95 ± 6.3	41 ± 4	89±10
7	2,6-Dimethylanilin	0	97 ± 6.6	40 ± 8	69±2
8	3-Chloranilin	0	63 ± 4.6	28 ± 2	225±41
9	2-Aminobenzonitril	0	31 ± 6.2	14 ± 1	61±8
10	3-Aminobenzonitril	0	13 ± 2.1	7 ± 1	-
11	2-Nitroanilin	. 0	100 ± 6.5	50 ± 1	-
12	2,6-di-i-Propylanilin	86±15	102 ± 5.9	109 ± 11	1080
13	4-Aminobenzonitril	0	8 ± 1.0	6 ± 1	6 6± 12
14	3-Nitroanilin	0	44 ± 3.8	13 ± 2	113±28
15	1-Naphtylamin	35±4	61 ± 2.6	21 ± 4	30 9±6 6
16	Diphenylamin	90±9	105 ± 4.6	96 ± 5	2335

a) Ermittelt in Methanol: Wasser = 20: 80 (v/v), Mischstandard (je 10 ppm 1-16); b) Ermittelt in Wasser mit 1000 mL Misch tandard (je 50 ppb 1 - 16), c) ICT-Bond-elut. Kapacität: ca. 1 mequiv./g. c) Ermittelt nach Gelenscér. A., Kiss, G., Kriváscy, Z., Varga-Puchony, Z., Hlavay, J., J. Chromatogr. A. 1995, 693, 217.

Tabelle 3: Untersuchung des Reversed-Phase Charakters der Harze

		100 mg Docim C
#	Mix a)	100 mg Resin C
	AMIN	Wiederfindung $\pm s b$)
	2,6-Lutidin	91 ± 1
2	2,4-Lutidin	97 ± 10
3	Anilin	10 ± 1
4	N-Methylanilin	66 ± 4
5	N,N-Dimethylanilin	83 ± 12
6	2-Chloranilin	15 ± 1
7	2,6-Dimethylanilin	15 ± 0
8	3-Chloranilin	22 ± 4
9	2-Aminobenzonitril	1 ± 0
10.	3-Aminobenzonitril	7±2
11	2-Nitroanilin	55 ± 2
12	2,6-Di-i-propylanilin	78 ± 7
13	4-Aminobenzonitril	3±0
14	3-Nitroanilin	14 ± 0
15	1-Naphtylamin	23 ± 5
16	Diphenylamin	104 ± 4

a) MeOH: Wasser = 20: 80 (v/v), 5 ml Mischstandard je 10 ppm 1-16

b) Polymer C, 3.75 mequiv Jg.

Applikati nsbeispiel II Stark basische, flüchtige aliphatische Substanzen: Anreicherung aus der Luft

Tabelle 4: Bettvolumen 60 mg Polymer C (3.75 mequiv/g), a) Elution mit Methanol/Triethylamin,b) Ermittelt in Ethylacetat

MIX	Wiederfindung		Wiederfindung
	±s a)	k' b)	±s a)
Amin	(METHANOL)		(LUFT)
Pentamethyldiethylentriamin	120.3±3.6		105.7±10.4
DABCO	105.4±3.0		98.6±7.8
Dimorpholinodiethylether	121.5±0.5		-

Applikationsbeispiel III Anreicherung von Lanthaniden

Die oben beschriebenen COOH-funktionalisierten Harze A-E können zur selektiven Anreicherung von Lanthaniden aus radioaktiven Abfällen bzw. aus Gesteinsaufschlüssen herangezogen werden. Eine selektive Anreicherung der Metalle Y, La-Lu ist hier vor allem zum. Zweck einer quantitativen Analyse notwendig. Die verwendeten Carboxylat-funktionalisierten Harze zeigen eine extrem große und selektive Affinität zu den Metallionen Y, La-Lu. Die restlichen störenden Metallionen (vor allem Fe, Co, Ni. Al, Ca, Sr, Ba) des Periodensystems werden auch in großen Überschüssen (1000 fach) entweder nicht oder in geringem Ausmaß zurückgehalten. Unter Verwendung geeigneter Maskierungsmittel (z.B.: 5-Sulfosalicylsäure) kann diese Restabsorptipon praktisch vollständig unterdrückt werden.

22

Tabelle 5: Wiederfindungsraten (%) für La-Lu bei verschiedenen pH-Werten auf Harz E (300 mg); Mischstandard (je 0.4 ppm La-Lu (ohne Pm) in 1N HNO₃). pH wurde mittels eines Phosphat-Puffers eingestellt.

Metall	La	Ce	Pr	Nd	Sm	Eu	Gd	ТЬ	Dу	Но	Er	Tm	Yb	Lu
pH = 4.5	40	44	46	50	50	50	41	41	43	43	41	38	39	28
pH = 5.5	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100

Applikationsbeispiel IV Übergangsmetalle aus wässriger Lösung Anreicherung von Cu (II), Ag (I)

Tabelle 6: Mögliche Extraktion der Metallionen Re(VII), Fe(III), Ru(III), Os(III), Co(II), Rh(II), Ir(II), Ni(II), Pd(II), Pt(II), Cu(II), Ag(I) eines Mischstandards (10 ppm) aus Wasser (pH = 5.6)

Metall	Re ⁷⁴	Fe ³⁺	Ru³*	Os**	Co3+	Rh ³⁺	Ir3+	Ni ²⁺	Pd2+	Pt ²⁺	Cu2+	Hg	Ag ⁺
Extraktion		_	+	+	_	+	+		+	-		+	-

Tabelle 7: <u>Selektive</u> Extraktion der Metallionen Re(VII), Fe(III), Ru(III), Os(III), Co(II), Rh(II), Ir(II), Ni(II), Pd(II), Pt(II), Cu(II), Ag(I) eines Mischstandards (10 ppm) aus Wasser (pH = 5.8) in Gegenwart von Acetat (56 mM).

Metall	Re'+	Fe ³⁺	Ru³*	Os**	Co3+	Rh ³⁺	Ir"	Ni ²⁺	Pd2+	Pt'	Cu²+	Hg	Ag
Extraktion				-	-							+	

WO 98/27423 PCT/AT97/00278

23

Patentansprüche:

- 1. Verwendung von Polymeren oder Copolymeren von Norbornenen, 7-Oxanorbornenen oder Norbornadienen (Verbindungstyp I-III) als Trennmaterial in Trennverfahren wie der Chromatographie, Festphasenextraktion oder Elektrophorese, aber auch Luft- und Abwasseraufbereitung.
- 2. Verwendung von Polymeren und Copolymeren nach Anspruch 1, mit der Maßgabe, daß in der nachstehenden Formel

A und B getrennt oder miteinander verbunden sein können und Wasserstoff, eine C_1 - C_{18} -Alkyl, C_1 - C_{18} -Alkyloxy-, Aryl-, Aryloxy, C_1 - C_{18} -Alkenyl-, C_1 - C_{18} -Arylalkyl, C_1 - C_{18} -Alkylaryl-, C_1 - C_{18} -Arylalkenyl-oder eine Halogengruppe. C_1 - C_{18} -Hydroxyalkyl, (poly)-Hydroxyphenyl, C_1 - C_{18} -Hydroxyalkylaryl, C_1 - C_{18} -Aminoalkyl, (C_1 - C_{18})-mono- oder di- $(C_1$ - C_{18} -Alkyl)aminoalkyl, C_1 - C_{18} -Cyanoalkyl. Cyanoaryl sowie eine Carboxylat- C_1 - C_{18} - Alkylcarboxylat. C_1 - C_{18} -Alkylcarboxyl, N,N-Dipyridylamin. N- C_1 - C_{18} -Alkyl-N,N-dipyridylamin. N,N-Dipyridylcarbamid oder C_1 - C_{18} -Alkyl-N,N-dipyridylcarbonsäureamid bedeuten können und X Sauerstoff oder eine Methylen- bzw. eine wie für A bzw. B beschriebene einfach oder doppelt substituierte Methylen-Gruppe bedeutet, wobei besonders bevorzugt als Reste A oder B eine Carboxylat-, Dipyridylamin oder Dipyridylamid-Gruppe sowie N-substituierte 7-Oxanorborn-2-endicarbonsäureimide und Norborn-2-en-5,6-dicarbonsäureimide sind.

3. Verwendung von Polymeren und Copolymeren nach Anspruch 1, mit der Maßgabe. daß in der nachstehenden Formel

24

$$\begin{array}{c}
X \\
O \\
N \\
O
\end{array}$$

A sowie X eines aus dem Anspruch 2 für A und/oder B genannten Gruppen tragen.

- 4. Verwendung von Polymeren und Copolymeren nach Anspruch 1, mit der Maßgabe, daß A oder B eine chelierende Gruppe (z. B. Hydroxychinolin), ein Hapten oder ein Enzym zur Antigen-Antikörper Reaktion bedeuten.
- 5. Verwendung von höhervernetzten Polymeren nach Anspruch 1 3 als selbst die für die Trennverfahren geeignete Matrix bildende Partikel.
- 6. Verwendung der Polymeren nach Anspruch 1 3 für das kovalente oder statische Überziehen von anorganischen und organischen Trägermaterialien (z.B. Silika, Alox, Titandioxid, Zirkondioxid, Polystyrol-Divinylbenzol).

WO 98/27423 PCT/AT97/00278

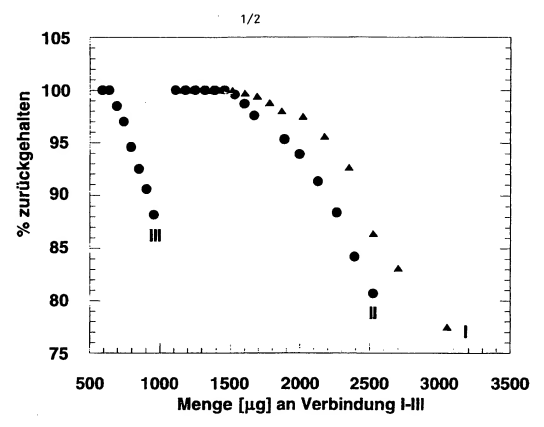


Abb. 1: Durchbruchskurven für Pentamethyldiethylentriamin (I), Diazabicyclooctan (DABCO, II), N,N-Dimorpholinodiethylether (III), einzeln ermittelt auf Polymer C (30 mg, 3.9 mequiv/g).

WO 98/27423 PCT/AT97/00278

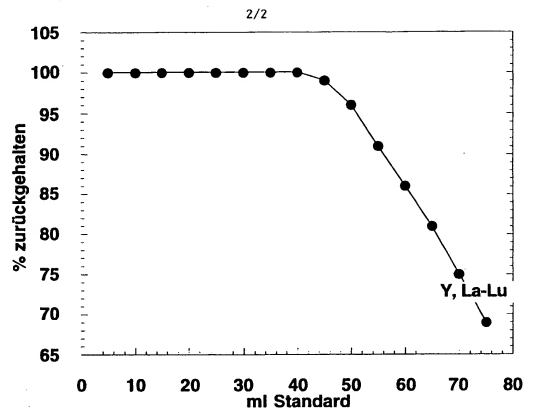


Abb.2: Durchbruchskurve Summe Y, La-Lu auf Harz E (300 mg). Mischstandard: je 10 ppm Y, La-Lu.

Intc. onal Application No PCT/AT 97/00278

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 G01N30/48 B01J B01J20/26 B01J20/32 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) GOIN BOIJ Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1,2,5 X PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 095, no. 008, 29 September 1995 & JP 07 118172 A (DAICEL CHEM IND LTD), 9 May 1995. see abstract US 4 022 954 A (KUROSAWA) 10 May 1977 1.2 Υ see column 24, line 42-45 see column 46-50; claims 1-9 see column 7, line 17 - column 8, line 39 3 Α GB 2 238 791 A (SHELL INTERN. RES.) 12 1,2 Υ June 1991 see page 6, line 11-15 see page 9-11; claims 1-14 Α US 4 714 768 A (HENKLEIN) 22 December 1987 1,3,4 see column 9, line 6 - column 10, line 20 Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to Involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of theinternational search Date of mailing of the international search report 1 April 1998 16/04/1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Wendling, J-P Fax: (+31-70) 340-3016

Int. jonal Application No PCT/AT 97/00278

		PCT/AT 97/00278
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 455 143 A (TOYODA GOSEI) 6 November 1991 see page 32-35; claims 1,2,33,34,44	1,6
A	US 5 330 957 A (DUQUENNE) 19 July 1994 see column 4; claims 1-11	1
A	US 5 324 429 A (HOLLAND) 28 June 1994	
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 013, no. 399 (C-632), 5 September 1989 & JP 01 143638 A (TOHO TITANIUM CO LTD), 6 June 1989, see abstract	
	•	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Information on patent family members

Inti Ional Application No PCT/AT 97/00278

Patent docume cited in search re		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4022954	A	10-05-77	JP 51006300 A	19-01-76
			JP 51013897 A	03-02-76
			JP 51031800 A	18-03-76
			DE 2529963 A	15-01-76
			FR 2324658 A	15-04-77
			GB 1489470 A	19-10-77
GB 2238791	A	12-06-91	NONE	
US 4714768	Α	22-12-87	DE 3470309 A	11-05-88
			EP 0134041 A	13-03-85
			JP 6122672 A	06-05-94
			JP 60072862 A	24-04-85
EP 455143	Α	06-11-91	JP 2592704 B	19-03-97
			JP 4011942 A	16-01-92
			JP 2592705 B	19-03-97
			JP 4011943 A	16-01-92
			JP 2592706 B	19-03-97
			JP 4011944 A	16-01-92
			JP 2549571 B	30-10-96
			JP 4011946 A	16-01-92
		•	JP 25 49 572 B	30-10-96
			JP 4011947 A	16-01-92
			CA 2041287 A	29-10-91
			DE 69123060 D	12-12-96
			DE 69123060 T	06-03-97
			EP 0585975 A	09-03-94
			US 5174938 A	29-12-92
			US 5348929 A	20-09-94
S 5330957	Α	19-07-94	FR 2643381 A	24-08-90
			US 5360579 A	01-11-94
			CA 2027559 A,C	18-08-90
			EP 0383641 A	22-08-90
			WO 9009415 A	23-08-90
			JP 2718569 B	25-02-98
			JP 4501132 T	27-02-92
IS 5324429	Α	28-06-94	AU 6711794 A	08-11-94

Information on patent family members

Into onal Application No PCT/AT 97/00278

	formation on patent family members			PCT/AT 97/00278		
Patent document cited in search report	Publication date	Pat me	tent family ember(s)		Publication date	-
US 5324429 A		WO 9 US 5	423815 458773	A A	27-10-94 17-10-95	
•						
	•					

PCT/AT 97/00278

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 6 G01N30/48 B01J20/26 B01J20/32 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** echerchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 G01N B01J Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1,2,5 vol. 095, no. 008, 29. September 1995 & JP 07 118172 A (DAICEL CHEM IND LTD), 9.Mai 1995, siehe Zusammenfassung Υ US 4 022 954 A (KUROSAWA) 10.Mai 1977 1,2 siehe Spalte 24. Zeile 42-45 siehe Spalte 46-50; Ansprüche 1-9 siehe Spalte 7, Zeile 17 - Spalte 8, Zeile 3 GB 2 238 791 A (SHELL INTERN. RES.) 1.2 12.Juni 1991 siehe Seite 6, Zeile 11-15 siehe Seite 9-11; Ansprüche 1-14 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feid C zu X Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : T* Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollikliert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderlecher T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorfe in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berufzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmekledatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitgiled derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 1.April 1998 16/04/1998 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörds Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Wendling, J-P Fax: (+31-70) 340-3016

1

Inte onales Aktenzeichen
PCT/AT 97/00278

		PCI/AI 9	77 00270
	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		15
Kategone ¹	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden lelle	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 714 768 A (HENKLEIN) 22.Dezember 1987 siehe Spalte 9, Zeile 6 - Spalte 10, Zeile 20		1,3,4
A	EP 0 455 143 A (TOYODA GOSEI) 6.November 1991 siehe Seite 32-35; Ansprüche 1,2,33,34,44		1,6
A	US 5 330 957 A (DUQUENNE) 19.Juli 1994 siehe Spalte 4; Ansprüche 1-11		1
A	US 5 324 429 A (HOLLAND) 28.Juni 1994		
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 013, no. 399 (C-632), 5.September 1989 & JP 01 143638 A (TOHO TITANIUM CO LTD), 6.Juni 1989, siehe Zusammenfassung		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte males Aktenzekhen
PCT/AT 97/00278

JP 51013897 A 03-02 JP 51031800 A 18-03 DE 2529963 A 15-01 FR 2324658 A 15-01 FR 2324658 A 15-01 FR 2324658 A 15-01 GB 2238791 A 12-06-91 KEINE US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 US 5174938 A 29-12 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 W0 9009415 A 23-08 UP 2718569 B 25-02		Daturn der Veröffentlichu		/litglied(er) der Patentfamilie	'	Datum der Veröffentlichung	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		
JP 51031800 A 18-03 DE 2529963 A 15-01 FR 2324658 A 15-04 GB 1489470 A 19-10 GB 2238791 A 12-06-91 KEINE US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011946 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5348929 A 20-09 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 W0 9009415 A 23-08 W0 9009415 A 23-08	1-76	19-01-76	A	51006300	JP	10-05-77	Α	4022954	US
DE 2529963 A 15-01 FR 2324658 A 15-04 GB 1489470 A 19-10 GB 2238791 A 12-06-91 KEINE US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 WO 9009415 A 23-08 WO 9009415 A 23-08 WO 9009415 A 23-08	2-76	03-02-76	Α	51013897	JP				
FR 2324658 A	3-76	18-03-76	Α	51031800	JP				
GB 1489470 A 19-10 GB 2238791 A 12-06-91 KEINE US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549571 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5374938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 UN 9009415 A 23-08 UN 9009415 A 23-08 UN 9009415 A 23-08 UN 9009415 A 23-08	1-76	15-01-76	Α	2529963	DE				
GB 2238791 A 12-06-91 KEINE US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549571 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5374938 A 29-12 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A, 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 W0 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02	4-77	15-04-77	Α	2324658	FR				
US 4714768 A 22-12-87 DE 3470309 A 11-05 EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02)-77	19-10-77	Α	1489470	GB				
EP 0134041 A 13-03 JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549572 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02				NE	KEI	12-06-91	Α	2238791	GB
JP 6122672 A 06-05 JP 60072862 A 24-04 EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02	5-88	11-05-88	A	3470309	DE	22-12-87	Α	4714768	US
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 UP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03 JP 4011942 A 16-01 JP 2592705 B 19-03 JP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 2549572 B 30-10 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5374938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02	3-85	13-03-85	Α	0134041	EP				
EP 455143 A 06-11-91 JP 2592704 B 19-03		06-05-94							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 264381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 US 9099415 A 23-08	1 –85	24-04-85	A	60072862	JP				
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08 US 9099415 A 23-08 WO 9009415 A 23-08 UP 4011943 A 16-01 JP 2592706 B 19-03 JP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 US 5174938 A 29-12 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A, C 18-08		19-03-97				06-11-91	Α	455143	EP
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 53360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 US 9009415 A 23-08 US 9009415 A 23-08 UP 4011943 A 16-01 UP 2592706 B 19-03 UP 4011944 A 16-01 UP 2549571 B 30-10 UP 4011947 A 16-01 UP 4011948 A 29-10 UP 4011948 A 20-09 UP 4011948 A 20-08 UP 4011948 A 16-01 UP 4		16-01-92							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 UP 2549571 B 30-10 UP 4011946 A 16-01 UP 2549572 B 30-10 UP 4011947 A 16-01 UP 4011946 A 16-01 UP 4011946 A 16-01 UP 4011946 A 16-01 UP 4011946 A 16-01 UP 2549571 B 30-10 UP 2549571 B 30-10 UP 2549571 B 30-10 UP 2549572 B 30-10 UP 25		19-03-97							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 UP 4011944 A 16-01 JP 2549571 B 30-10 JP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 2549572 B 30-10 JP 2718569 B 25-02		16-01-92							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 UP 2549571 B 30-10 UP 4011946 A 16-01 UP 4011946 A 16-01 UP 2549572 B 30-10 UP 69123060 D 12-12 UP 69123060 D 12-12 UP 69123060 T 06-03 UP 5348929 A 20-09 UP 5348929 A 20-09 UP 5348929 A 20-09 UP 2718569 B 25-02		19-03-97							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 US 9009415 A 23-08 UP 4011946 A 16-01 JP 2549572 B 30-10 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5348929 A 20-09		16-01-92							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 4011947 A 16-01 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5348929 A 20-09		30-10-96							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2041287 A 29-10 DE 69123060 D 12-12 DE 69123060 T 06-03 EP 0585975 A 09-03 US 5174938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		16-01-92		– –					
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		30-10-96				•			
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		16-01-92				•			
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		29-10-91							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		12-12-96							
US 5174938 A 29-12 US 5348929 A 20-09 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		06-03-97							
US 5348929 A 20-09 US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		09-03-94							
US 5330957 A 19-07-94 FR 2643381 A 24-08 US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		29-12-92			-				
US 5360579 A 01-11 CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02	9-94 	20-09-94 	A 	5348929 	US				
CA 2027559 A,C 18-08 EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		24-08-90				19-07-94	Α	5330957	US
EP 0383641 A 22-08 WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		01-11-94							
WO 9009415 A 23-08 JP 2718569 B 25-02		18-08-90							
JP 2718569 B 25-02		22-08-90							
		23-08-90							
		25-02-98							
JP 4501132 27-02	:-92 	27-02-92 	 	4501132 	JP 				
US 5324429 A 28-06-94 AU 6711794 A 08-11	l-94	08-11-94	Α	6711794	AU	28-06-94	Α	5324429	US

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nates Aktenzeichen
PCT/AT 97/00278

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung		Veröffentlichung
US 5324429 A		WO 9423815 A US 5458773 A	27-10-94 17-10-95
		~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	
•			
	•		